



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛСР-005921/08		Дата регистрации	28.07.2008		Дата решения	03.03.2021	
	Дата переоформления	16.07.2014		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Босналек АО						
		Страна	Босния и Герцеговина						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Косилон®							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Миноксидил							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		спрей для наружного применения	2%	3 года	Упаковки				
					При температуре не выше 25 град. • 60 мл - флаконы с распылителем - пачки картонные - Без рецепта				
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя			Страна	
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Босналек АО	53, Jukiceva street, 71000 Sarajevo, Bosnia and Herzegovina			Босния и Герцеговина	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД		Год	№ изм	Наименование		
		1	ЛСР-005921/08-160714		2014		Косилон®		
		2	Изм. №1 к ЛСР-005921/08-160714		2018	1	Косилон®		
		3	Изм. №2 к ЛСР-005921/08-160714		2019	2	Косилон®		
		4	Изм. №3 к ЛСР-005921/08-160714		2020	3	Косилон®		
		5	Изм. №4 к ЛСР-005921/08-160714		2021	4	Косилон®		
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа алопеции средство лечения							

10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ		АТХ					
		D11AX01	Миноксидил [для местного назначения]						
11	Фармацевтическая субстанция	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Торг. наим.	Производитель	Адрес	Срок годности	Условия хранения	Фармакоп. статья / Номер НД	Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров
		Миноксидил		Икром С.п.А.	Via Delle Arti, 33-20863, CONCOREZZO (MB), Italy	~			~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП							<input type="text" value="Нет"/>
		Наличие в лекарственном препарате наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации в соответствии с законодательством Российской Федерации, международными договорами Российской Федерации, в том числе Единой конвенцией о наркотических средствах 1961 года и Конвенцией о психотропных веществах 1971 года							<input type="text" value="~"/>